Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/FR05/000260

International filing date: 04 February 2005 (04.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: FR

Number: 0401154

Filing date: 06 February 2004 (06.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 08 April 2005 (08.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)







BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 3 1 JAN. 2005

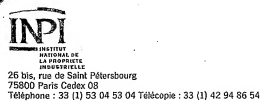
Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

StEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpi.fr

	•		
			-
·			



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



			Cet imprimé est à remplir lisit	olement à l'encre noire DB 540 e W / 2105		
REMISE OF S TEGES	Réservé à l'INPI		and the second s	DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE		
REMISE S PEQE V 2004 DATE 75 INPI PARIS 34 SP				ONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE		
LIEU	0401154		#	•		
N° D'ENREGISTREMENT	0401104		ATOFINA			
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'	INPI		Département Propriét			
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE	. 0.6 FEV. 200	lų .	4-8, Cours Michelet -			
PAR L'INPI	- 1	F-92091 PARIS LA DEFENSE A L'attention de Pierre GRANET				
Vos références pour ce dossier (facultatif) AM 2010 - PGR/db			# Latternion de l'ich	R R		
	n dépôt par télécopie	☐ N° attribué par	l'INPI à la télécopie			
2 NATURE DE L	A DEMANDE	Cochez l'une des	4 cases suivantes			
Demande de bi	revet	X				
Demande de ce	ertificat d'utilité	H	<u></u>			
Demande divisi	ionnaire	П				
DC/Mariao arojor		لسط		1 1 1		
	Demande de brevet initiale	N°	Date			
ou deman	nde de certificat d'utilité initiale	N°	Date			
8	d'une demande de			1 1 1		
	n Demande de brevet initiale IVENTION (200 caractères ou	N°	Date			
4 DÉCLARATION OU REQUÊTE	N DE PRIORITÉ DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisatio	N°			
LA DATE DE I	DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation	on Nº			
DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE		Pays ou organisation Date				
DEMANDEUR	(Cochez l'une des 2 cases)	X Personne	norale Po	rsonne physique		
Nom	an dealeachadh an chailtean an daoine					
ou dénomination sociale		ATOFINA				
Prénoms			<u> </u>			
Forme juridiqu	16	Société Anonyme				
N° SIREN		[3 ₁ 1 ₁ 9 ₁ 6 ₁ 3 ₁ 2 ₁ 7 ₁ 9 ₁ 0]				
Code APE-NAF						
Domicile ou	Rue	4-8, Cours Mich	elet			
siège	Code postal et ville	19121810101 PUTEAUX				
Pays		FRANCE				
Nationalité		Française				
N° de téléphone (facultatif)		01 49 00 80 80	N° de télécopie (fa	cultatif) 01 49 00 80 87		
Adresse électronique (facultatif)						
		S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»				

rer depot



BREVET D'INVENTIONCERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



LIEU N° D		PARIS 34 SP 0401154		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
NATI	100 mm	Personal Community of the Community of t		DB 540 W / 21050				
100	Nom		GRANET					
	Prénom		Pierre					
	Cabinet ou So	ciété	ATOFINA					
	N °de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel		10633					
	Rue		4-8, Cours Michelet La Défense 10					
	Adresse	Code postal et ville	19 12 10 19 11 PARIS LA DEFENSE CE	19 2 0 9 1 PARIS LA DEFENSE CEDEX				
		Pays	FRANCE					
	N° de téléphor		01 49 00 89 68					
	N° de télécopie		01 49 00 80 87					
		onique <i>(facultatif)</i>	pierre.granet@atofina.com	pierre.granet@atofina.com				
7	INVENTEUR	S)	Les inventeurs sont nécessairement des personnes physiques					
	sont les même		Oui Non: Dans ce cas remplir le formulaire de Désignation d'inventeur(s)					
	RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)					
Établissement immédiat ou établissement différé			K Towns of the second of the s					
Paiement échelonné de la redevance (en deux versements)		·	Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt Oui Non					
RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES		DU TAUX NCES	Uniquement pour les personnes physiques Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition) Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence): AG					
00	SÉQUENCES DE NUCLEOTIDES ET/OU D'ACIDES AMINÉS		Cochez la case si la description contient une liste de séquences					
	Le support élec	tronique de données est joint						
	séquences sur	de conformité de la liste de ' support papier avec le rnique de données est jointe						
		rtilisé l'imprimé «Suite», ombre de pages jointes						
	OU DU MAND	ité du signataire)	رس (6 Février 2004)	VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI				
			(0:04)					

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

5

10

15

20

25

30

PROCEDE DE FABRICATION DE DODECYLMERCAPTANS

La présente invention concerne un procédé de fabrication de tertio-alkyl mercaptans, le produit ainsi fabriqué et son utilisation comme agent de transfert de chaîne dans les réactions de polymérisation radicalaire.

Les alkyl mercaptans, et notamment les tertio-alkyl mercaptans, sont largement utilisés dans les réactions de polymérisation industrielles car ils permettent de diminuer la longueur des chaînes de polymères et d'abaisser leur masse moléculaire. Les polymères ainsi obtenus ont une viscosité plus faible, ce qui est souvent nécessaire dans certaines applications, par exemple pour une mise en forme aisée de la matière plastique par les techniques usuelles telles que le moulage par injection.

On connaît par la demande FR 2531426 un procédé de préparation de tertioalkyl mercaptans, notamment de tertio-dodécylmercaptans, par l'action de l'hydrogène sulfuré sur une oléfine. Ce document mentionne la mise en œuvre de ce procédé à partir du tri-isobutylène qui est un mélange de 2 isomères du dodécène: Le di-méthyl-4,4néopentyl-2-pentène-1 et le pentaméthyl-2,2,4,6,6-heptène-3. Il décrit de façon beaucoup plus précise la mise en oeuvre dudit procédé à partir du tétrapropylène.

Le tétrapropylène, qui est disponible commercialement, est obtenu par oligomérisation du propène dans des conditions contrôlées de température et de pression, en présence soit d'un catalyseur acide comme des acides minéraux tels H₃PO₄ et H₂SO₄, soit d'un catalyseur organométallique tels les alkyles d'aluminium ou les métaux alcalins. Le tétrapropylène correspond à un mélange d'alcènes ayant de 10 à 14 atomes de carbone (monooléfines de C₁₀ à C₁₄), dans lequel la teneur en alcène à 12 atomes de carbone (également appelé dodécène ou oléfine en C₁₂) est comprise entre 55 et 85 %, de préférence entre 60 et 80% en poids. Chacun de ces alcènes est présent dans ledit mélange sous la forme d'isomères de position de la double liaison et d'isomères géométriques. Le dodécène correspond au tétramère du propène, et la présence (dans le produit de la réaction d'oligomérisation du propène conduisant au C₁₂) d'oléfines en C₁₀, C₁₁, C₁₃ et C₁₄ résulte de réactions secondaires.

Il est toujours souhaitable de disposer de nouveaux procédés de fabrication de tertio-alkylmercaptans, notamment de tertio-dodécylmercaptans, afin de pouvoir proposer ces derniers dans les meilleures conditions technico-économiques possibles

5

10

15

20

25

30

aux industriels qui les utilisent dans leurs différentes applications, notamment dans leur application comme agent de transfert de chaîne.

La présente invention a ainsi pour objet un procédé de préparation de tertiododécylmercaptan caractérisé en ce qu'il comprend la réaction de l'hydrogène sulfuré sur du tri-n-butène en présence d'un catalyseur.

On entend par la dénomination « tri-n-butène » désigner un mélange de monooléfines obtenu par oligomérisation de n-butène en présence d'un système catalytique qui est souvent identique à celui mentionné précédemment. Les alcènes présents dans ledit mélange comprennent de 11 à 13 atomes de carbone, la teneur (exprimée en poids) en dodécène étant supérieure à 90 %, de préférence à 95 % en poids. Le tri-n-butène est disponible commercialement.

De façon surprenante, il a été trouvé que le procédé selon l'invention conduit par rapport au procédé du brevet FR 2 531 426, à un agent de transfert de chaîne dont l'utilisation dans les réactions de polymérisation radicalaire permet d'obtenir des polymères (ou matières plastiques) ayant une viscosité encore abaissée. Une telle propriété est particulièrement intéressante au plan pratique. Elle permet par exemple une mise en forme plus rapide de la matière plastique par les techniques usuelles de moulage par injection, autorisant ainsi une augmentation de la productivité des chaînes de production des objets moulés. Elle permet également, par exemple dans le cas d'un copolymère styrène/butadiène, de diminuer la quantité d'agent de transfert qui est nécessaire à la fabrication d'un copolymère possédant la propriété rhéologique requise, par exemple en vue de son application comme agent liant pour le couchage du papier.

Le tertio-dodécylmercaptan obtenu par le procédé selon l'invention est un mélange complexe comprenant des thiols de 11 à 13 atomes de carbone, dont la teneur en dodécanethiol est supérieure à 90 %, de préférence à 95 % en poids.

Le catalyseur utilisable dans le procédé selon l'invention peut être choisi parmi un composé acide, un oxyde métallique ou une combinaison de ces 2 produits. Comme composé acide, on peut utiliser un acide de Lewis et/ou de Brönsted, solide ou liquide, miscible ou non dans le milieu de réaction, choisi par exemple parmi un acide organique ou inorganique, une alumine, une argile, une silice ou une silice-alumine, une zéolithe, un hétéropolyacide ou une résine échangeuse de cations faiblement ou fortement acide. Parmi les métaux dont un oxyde peut être utilisé comme catalyseur, on

de conversion de 68%. De plus, l'absence d'autres composés montre que le taux de sélectivité en TDM est de 100%.

Exemple 2: Utilisation du tertio-dodécylmercaptan préparé à l'exemple 1 comme agent de transfert de chaîne dans la copolymérisation radicalaire du styrène et du butadiène :

Dans un réacteur de 1 litre, contenant 450 g d'eau, on introduit :

- 0,072 g de FeSO₄ et 0,19 g de sel de sodium de l'acide hyroxyméthane
- sulfinique (de formule : HO-CH₂-SO₂Na), correspondant à 2 des 3 composants du système amorceur
 - 0,08 g d'EDTA (ethylène diamine tétracétate)
 - 0,5 g de phosphate de sodium
 - 43,3 g d'un mélange aqueux à 25% en poids de rosinate de potassium
- 15 (émulsifiant)

30

- 76,94 g de styrène
- 163,59 g de butadiène
- 0,43 g de l'agent de transfert de chaîne préparé à l'exemple 1.

Les ingrédients ci-dessus sont ajoutés à l'eau à température ambiante sous 20 agitation de manière à obtenir une émulsion.

Cette émulsion est refroidie à 9,5°C, et l'on ajoute 0,35 g d'hydroperoxyde de paramenthane (incorporé à raison de 55 % en poids dans l'eau) qui correspond au 3^{ème} composant du système amorceur.

La polymérisation démarre dès l'introduction de l'hydroperoxyde de paramenthane, et l'on poursuit l'agitation du milieu réactionnel à 150 tour/min pendant 5 heures.

La polymérisation est arrêtée en ajoutant dans le milieu le mélange comprenant 0,077 g de potasse, 0,072 g de dithiocarbanate de sodium et 0,085 g de diéthyl hydroxylamine, complété à 15 g d'eau.

Le latex obtenu a un taux de solide d'environ 19 % en poids.

Après élimination des monomères résiduels, on obtient par séchage du latex un film de copolymère styrène/butadiène d'environ 1 mm d'épaisseur.

La viscosité à l'état fondu du film est mesurée à 100°C et pour une fréquence de 1 Hz par un rhéomètre à contrainte imposée.

On obtient une valeur pour cette viscosité de 1,1. 10⁵ Pa.s.

5 Exemple (comparatif) A : Préparation de tertio-dodécylmercaptan à partir de tétrapropylène :

On utilise comme tétrapropylène un mélange commercial d'alcènes comprenant de 10 à 14 atomes de carbone dont la teneur en dodécène est 60 %. La composition de ce mélange est déterminée par chromatographie en phase gaz couplée à une spectrométrie de masse avec (pour cette dernière) une technique de détection par ionisation chimique positive à l'ammoniac.

On répète l'exemple 1 en remplaçant le tri-n-butène par le tétrapropylène.

On mesure un pourcentage en poids de tétrapropylène non transformé égal à 25 % et un taux de conversion de 71 %. De plus, l'absence d'autres composés montre que le taux de sélectivité en TDM est de 100%.

Exemple (comparatif) B: Utilisation du tertio-dodécylmercaptan préparé à l'exemple A comme agent de transfert de chaîne dans la copolymérisation radicalaire du styrène et du butadiène :

On répète l'exemple 3 en remplaçant le tertio-dodécylmercaptan préparé à l'exemple 1 par le produit obtenu à l'exemple A.

On obtient pour la viscosité une valeur de 1,4. 10⁵ Pa.s.

10

REVENDICATIONS

- Procédé de préparation de tertio-dodécylmercaptan caractérisé en ce qu'il comprend la réaction de l'hydrogène sulfuré sur du tri-n-butène en présence d'un
 catalyseur.
 - 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le catalyseur est choisi parmi un composé acide, un oxyde métallique ou une combinaison de ces 2 produits.

3. Procédé selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que le catalyseur est une résine échangeuse de cation.

- 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le catalyseur est un copolymère de styrène sulfoné avec du divinyl benzène
 - 5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que le ratio molaire de l'hydrogène sulfuré par rapport à l'oléfine est compris entre 1 et 100, de préférence entre 1 et 20.
 - 6. Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que le ratio molaire de l'hydrogène sulfuré par rapport à l'oléfine est compris entre 1 et 5.
- 7. Procédé selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il est mis 25 en œuvre à une température comprise entre 10 et 250°C et à une pression comprise entre 5 et 80 bars.
- 8. Procédé selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'il est mis en œuvre à une température comprise entre 70 et 120°C et à une pression comprise entre 10 et 20
 30 bars.

10

20

- 9. Procédé selon l'un revendication 7, caractérisé en ce qu'il est mis en œuvre à une température comprise entre 50 et 150°C et à une pression comprise entre 10 et 50 bars.
- 5 **10.** Tertio-dodécylmercaptan susceptible d'être obtenu par le procédé tel que défini dans l'une des revendications 1 à 9.
- 11. Utilisation du tertio-dodécylmercaptan tel que défini dans la revendication
 10 comme agent de transfert de chaîne dans les réactions de (co)polymérisation
 10 radicalaire.



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../1..

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

Cicorn	one . so this or	04 33 04 Telecopie : 33 (1) 42 34 0	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 @ W / 27060		
Vos	s références	pour ce dossier (facultatif)	1			
No	D'ENREGIST	TREMENT NATIONAL	OLI OARCY			
TIT	RE DE L'INV	/ENTION (200 caractères ou es	spaces maximum)			
DΕ	SOCEDE DI	E FABRICATION DODEC	NA MEDOADTANO			
FIN	(OCEDE DE	2 PADRICATION DODLE	MENUERCAPIANO	!		
				1		
1 F/	(S) DEMAND	velib(e) ,				
	'2) Aritiurie	EUR(a):		!		
A٦	TOFINA			!		
4-8	8, Cours Mic			!		
	-92800 PUTI	EAUX		1		
1	RANCE			-		
				.!		
DE	SIGNE(NT)	EN TANT QU'INVENTEUR	Her.			
		THE RESERVE OF THE PARTY OF THE				
	Nom Prénoms	<u> </u>	PIRRI			
	Prenons	T	Rosangela			
	Adresse	Rue	07 Chemin Romas et Passades			
		Code postal et ville	161411211 MONTARDON			
		ppartenance (facultatif)	GROUPEMENT DE RECHERCHE DE LACQ			
2	Nom		FREMY			
<u> </u>	Prénoms		Georges			
	Adresse	Rue	Chemin de Coulomme			
		Code postal et ville	16 14 13 19 10 SAUVETERRE DE BEARN			
		opartenance (facultatif)	GROUPEMENT DE RECHERCHE DE LACQ			
E	Nom					
	Prénoms	<u> </u>				
	Adresse	Rue		ļ		
	7101000-	Code postal et ville				
	Société d'ap	ppartenance (facultatif)				
	S'il y a plus	de trois inventeurs, utilisez r	olusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du r	nombre de pages.		
 	DATE ET SI	IGNATURE(S)				
	DU (DES) D	DU (DES) DEMANDEUR(S)				
	OU DU MAN	NDATAIRE ualité du signataire)				
	(140iii er de	fairte du signataire,				
		- Drawn		1		
	GRANET	Pierre				
1	84					

Mandataire

(6 Février 2004)

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

	 	• ş .				
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	 				·····	
				st illi s ih si ksim kali uksi	to as and their back which	